









1/1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-100481

(43)Date of publication of

13.04.1999

application:

(51)Int.Cl.

C08L 51/04

C08F291/02

(21)Application

10-209689

(71)

KANEGAFUCHI CHEM IND CO

number:

Applicant:

LTD

(22)Date of filing:

24.07.1998

(72)Inventor:

MIYATAKE NOBUO

TAKIGAWA KAZUNORI NAKAMORI DAISUKE HAMAGUCHI SHIGEKI

HOSOI HIDEKI

(30)Priority

Priority

09203139 Priority 29.07.1997

Priority

JP

number:

date:

country:

(54) GRAFT COPOLYMER PARTICLE AND THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a particulate graft copolymer useful as an impact modifier for developing improved impact resistance especially at a low temperature.

SOLUTION: A thermoplastic resin is modified by using graft copolymer particles produced by mixing (A) a silicone rubber latex with (B) an acrylic rubber latex and/or a conjugated diene rubber latex to obtain a mixture having a silicone content of 1-90 wt.% based on the total rubber component, subjecting the obtained mixed latex to coagulation co-fattening treatment and graft-polymerizing a vinyl monomer to the obtained co-fattened rubber.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

29.01.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3634964

[Date of registration]

07.01.2005

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-100481 (43)公開日 平成11年(1999) 4月13日

(51) Int.Cl.4 COSL 51/04 C08F 291/02 識別記号

FI

COSL 51/04 C 0 8 F 291/02

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 25 頁)

(21)出願番号

特顯平10-209689

(22)出廊日

平成10年(1998) 7月24日

(31)優先権主張番号 特爾平9-203139

(32)優先日

平 9 (1997) 7 月29日

(33)優先権主帯団

日本 (JP)

(71) 出職人 000000941

鐘源化学工業株式会社

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(72) 発明者 宮武 信雄

兵庫県高砂市高砂町沖近町4-9-24

(72)発明者 瀬川 和徳

兵庫県高砂市西畑1-13-2-304

(72) 発明者 中森 大介 兵庫県高砂市高砂町沖浜町4-10-17

(72)発明者 着口 茂樹

兵庫県宝塚市宝梅3-1-15

(74)代理人 弁理士 朝日奈 宗太 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 グラフト共重合体粒子および熱可塑性樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 (A) シリコーンゴムラテックスと (B) ア クリル系ゴムラテックスおよび (または) 共役ジエン系 ゴムラテックスとを、シリコーン含有量が全ゴム成分中 の1~90重量%になるように混合させて得られた混合 ラテックスを凝集共肥大化させることにより得られた共 肥大化ゴムにピニル系単量体がグラフト重合してなるグ ラフト共重合体粒子を提供する。

【解決手段】 (A) シリコーンゴムラテックスと

(B) アクリル系ゴムラテックスおよび (または) 共役 ジエン系ゴムラテックスとを、シリコーン含有量が全ゴ ム成分中の1~90重量%になるように混合させて得ら れた混合ラテックスを凝集共肥大化させることにより得 られた共肥大化ゴムにビニル系単量体をグラフト重合し たグラフト共重合体粒子を使用し、熱可塑性樹脂の改質 を行なう。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) シリコーンゴムラテックスと (B) アクリル系ゴムラテックスおよび (または) 共役 ジエン系ゴムラテックスとと、シリコーン含有量か全ゴム成分中の1~90重量%になるように混合させて得られた混合ラテックスを凝集大肥大化させることにより得られた,肥大化ゴムにピニル系半量体がグラフト重合してなるグラフト共重合体板子。

【請求項2】 共肥大化ゴムが、混合ラテックス100 重量部(固形分)に対して、不飽和維単量体1~30重 10 量%、(メタ)アクリル酸エステル単量体35~99重 量%、およびこれらと共重合可能な他の単量体0~35 重量%を共重合させて調製した酸基含有共重合体ラテックス0.1~15重量部(固形分)を添加して凝集共肥 大させて得られた請求項1記載のグラフト共重合体粒 子。

【請求項3】 シリコーンゴムラテックス(A)が、シリコーンゴムラテックスおよびシリコーンゴムとアクリル系ゴムとからなる複合ゴムラテックスの少なくとも1種のラテックスである請求項1記載のグラフト共重合体 20粒子。

【請求項4】 ビニル系単量体が、芳香族ビニル単量体、シアン化ビニル単量体、ハロゲン化ビニル単量体、(メタ) アクリル酸および (メタ) アクリル酸エステル単量休よりなる群から選ばれた少なくとも1種の単量体をある請求項1、2または3記載のグラフト共重合体粒子。

【請求項5】 請求項1、2、3または4記載のグラフト共重合体粒子1~150重量部と熱可塑性樹脂100 電景部とからなる熱可塑性樹脂組成物。

【請求項6】 前記熱可塑性樹脂が、ポリ塩化ビニル、ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリル共重合体、 スチレンーアクリロニトリルーハーフェニルマレイミド 共重合体、ペーメチルスチレンーアクリロニトリル共重 合体、ポリメタクリル酸メチル、メタクリル酸メチルー スチレン共重合体、ポリカーボネート、ポリアミド、ポ リエステル、ABS樹脂、AAS樹脂、AES樹脂およ びポリフェニレンエーデルーポリスチレン複合樹脂より なる腎から選ばれた少なくと1種の樹脂である請求項 5記載の可塑性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、シリコーンゴムを含有 する共肥大化ゴムを用いたグラフト共重合体粒子および 耐衝撃性、耐候性、加工性、耐熱変色性、成形外観にす ぐれた熱可塑性樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】熱可塑性樹脂にゴム成分を含むグラフト 共重合体粒子を配合して耐衝撃性を向上させることは、 従来から広く行なわれている。 【0003】ゴム成分としては、できるだけガラス転移温度(Tg)の低いものを用いることが耐衝撃性を発現させるのに有利であるといわれている。実際、Tgがラので前後のポリアクリル機プチルゴム成分を含むグラフト共重合体を配合した樹脂よりも、Tgが-80℃前後と低いポリブタジェン系ゴム成分を含むグラフト共重合体を配合した樹脂、たとえばアクリロニトリル/ブタジェン/スチレン共重合体(ABS樹脂)を配合した方が耐衝撃性にすぐれる。

□ 【0004】ゴムのTgの低さという点では、ボリオルガノシロキサン(以下、シリコーンともいう)ゴム、たとえばポリジメチルシロキサンゴムはTgが-12で前後であることから、シリコーンゴム成分を含むグラフト共配合体粒子を利用することができればポリブタジエン系ゴム成分を含むものに比べてさらに高い耐衝撃性を期待することができる。

【0005】また、耐候性においてもシリコーンゴムは ポリアクリル酸プチルゴムやポリプタジエン系ゴムに比 べてすぐれるため有利になる。

【0006】 このようなことから、近年、シリコーンゴムやシリコーンゴムを含む複合ゴムからのグラフト共重合体粒子を用いる検討が広く行なわれている。

【0007】たとえば、特開平4-100812号公報には、シリコーンゴム成分とポリアルキル(メタ)アク リレートゴム成分とが相互に分離できないように絡み合った構造を有する複合ゴムに、ビニル系単量体をグラフト重合させたグラフト共重合体粒子を用いることが記載されている。さらに、特開平4-23901号公報には、シリコーンゴム成分と共役アクジエン系ゴム成分と30が相互に分離できないように絡み合った構造を有するという複合ゴムに、ビニル系単量体をグラフト重合させたグラフト共重合体粒子を用いることが記載されている。 【0008】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、前記複合ゴムを含有するグラフト共儒合体粒子を耐衝撃性改賞 剤として用いても、熱可塑性樹脂の耐衝撃性の改良効果は未だ満足のいくものではなく、とくに低温下でより高い耐衝撃性を発現させるための耐衝撃性改質剤の開発が課題であった。また、前記接合ゴムの製造法ではシリコープゴム含有量の異なるものをいくつかそろえるには長時間を要し、生産性がわるいという課題があった。

[00009]

【課題を解決するための手段】Tgが低く、離型性のすぐれるシリコーンゴムラテックスと、アクリル系ゴムラテックスおよび(または) 共役ジエン系ゴムラテックス とを混合させて得られるラテックスを凝集共肥大化させて得られる共肥大化ゴム粒子にピニル系単量体をグラフト重合させることにより、新規なシリコーンゴム含有グラフト共重合体粒子を容易に製造さることまた、シリコーン ゴム含有量の異なるグラフト共重合体粒子を容易に製造

できること、および該グラフト共重合体粒子を熱可塑性 樹脂に配合することにより耐衝撃性が極めて良好である だけでなく、耐候性、加工性、熱変色性、成形外観にも すぐれた熱可塑性樹脂組成物が得られることが見出され た。

【0010】すなわち、本発明は、(A)シリコーンゴ ムラテックスと(B)アクリル系ゴムラテックスおよび (または) 共役ジエン系ゴムラテックスとを、シリコー ン含有量が全ゴム成分中の1~90重量%(以下、%と いう) になるように混合させて得られた混合ラテックス 10 を凝集共肥大化させることにより得られた共肥大化ゴム にピニル系単量体がグラフト重合してなるグラフト共重 合体粒子(請求項1)、共肥大化ゴムが、混合ラテック ス100重量部(以下、部という) (固形分) に対し て、不飽和酸単量体1~30%、(メタ)アクリル酸エ ステル単量体35~99%、およびこれらと共重合可能 な他の単量体0~35%を共重合させて調製した酸基含 有共重合体ラテックス0.1~15部(固形分)を添加 して凝集共肥大させて得られたものである請求項1記載 のグラフト共重合体粒子 (請求項2)、シリコーンゴム 20 ラテックス (A) が、シリコーンゴムラテックス、シリ コーンゴムとアクリル系ゴムとからなる複合ゴムラテッ クスの少なくとも 1 種のラテックスである請求項 1 記載 のグラフト共重合体粒子(請求項3)、ビニル系単量体 が、芳香族ビニル単量体、シアン化ビニル単量体、ハロ ゲン化ビニル単量体、(メタ) アクリル酸および (メ タ) アクリル酸エステル単量体よりなる群から選ばれた 少なくとも1種の単量体である請求項1、2または3記 載のグラフト共重合体粒子(請求項4)、請求項1、 2、3または4記載のグラフト共重合体粒子1~150 部と熱可塑性樹脂 100部とからなる熱可塑性樹脂組成 物(請求項5)、および前記熱可塑性樹脂が、ポリ塩化 ピニル、ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリル共 重合体、スチレン-アクリロニトリル-N-フェニルマ レイミド共重合体、αーメチルスチレンーアクリロニト リル共重合体、ポリメタクリル酸メチル、メタクリル酸 メチルースチレン共重合体、ポリカーボネート、ポリア ミド、ポリエステル、ABS樹脂、AAS樹脂、AES 樹脂およびポリフェニレンエーテルーポリスチレン複合 樹脂よりなる群から選ばれた少なくとも 1 種の樹脂であ 40 る請求項5記載の熱可塑性樹脂組成物 (請求項6) に関 する。

[001.1]

【発明の実施の形態】本発明のグラフト共重合体粒子は、シリコーンゴムラテックス(A)とアクリル系ゴムラテックス(A)とアクリル系ゴムラテックスもよび(または)共役ジエン系ゴムラテックスを凝集共肥大化させることにより得られた共肥大化ゴムに、ビニル系単量体をグラフト重合させたものである。

【0012】前記共肥大化ゴムに含まれるシリコーンゴ 50 ける共役ジェン系というのも同様である。

ムは、共肥大化ゴム中に建型特性のすぐれたシリコーンゴムを導入してゴム内で界面到難を起こしやすくするために使用される成分であり、一方、アクリル系ゴムおはび(または)共役ジエン系ゴムはシリコーンゴムとのはに異梱ゴム界面を与えるために使用される成分である。[0013]また、前記井肥大化ゴムにグラフト重合せしめられるビニル系単量体は、グラフト共重合体粒子然可塑性樹脂と配合された場合に熱可塑性樹脂と配合された場合に終可塑性樹脂と配合である。熱可塑性樹脂と配合された場合に表すの地である。

【0014】近年、熱可塑性樹脂の耐衝撃性の改質に有 利なゴム成分は、Tgが低いということだけではなく、 衝撃を受けた際にゴム粒子に集中する応力をゴムがボイ ド化することにより速やかに緩和できるものがよいと考 えられてきている。それゆえ、離型性にすぐれたシリコ ーンゴム粒子を含む凝集共肥大化ゴムは、衝撃を受けた 際にゴム粒子に集中する応力をシリコーンゴム粒子の界 面剥離にもとづくボイド化により緩和し、すぐれた耐衝 撃性を発現すると考えられる。したがって、アクリル系 ゴムラテックスおよび (または) 共役ジェン系ゴムラテ ックス(B)のみの凝集肥大で得られるゴム、すなわち アクリル系ゴム粒子の肥大ゴム、共役ジェン系ゴム粒子 の肥大ゴムまたはアクリル系ゴム粒子と共役ジェン系ゴ ム粒子との共肥大化ゴムを用いただけのグラフト共重合 体粒子の場合、高い耐衝撃性を発現するという本発明の 特徴は得られない。

【0015】本発明におけるシリコーンゴムとは、ゴム 弾性を有するポリオルガノシロキサン、すなわち通常の シリコーンゴム、該シリコーンゴムとシリコーンセグメ ントを含有しない有機ゴム (たとえばアクリルゴム、ブ タジエンゴムなど)とを化学結合させた複合ゴム、該シ リコーンゴムとシリコーンセグメントを含有しない有機 ゴムとを互いに絡み合うようにさせた複合ゴム、さらに シリコーンセグメントを含有する有機ゴムなどである。 【0016】本発明に使用される前記シリコーンゴムラ テックス (A) とは、シリコーンゴムラテックスのみな らず、シリコーンゴムとアクリル系ゴム、共役ジェン系 ゴムなどの他のゴムとからなる複合ゴムのラテックスを 含む概念であり、衝撃が加わった場合に共肥大化ゴム中 に含まれるシリコーンゴムの界面剥離にもとづくボイド が生じ、衝撃の緩和がおこると考えられるものであれ ば、とくに限定なく使用し得る。これらのうちでは、シ リコーンゴムラテックス、シリコーンゴムとアクリル系 ゴムとからなる複合ゴムのラテックスが、製造しやすい という点から好ましい。

【0017】なお、前記アクリル系ゴムにおけるアクリル系というのは、ゴムを構成する単位中における(メタ)アクリル系単単単単位の割合が50%以上、さらには60%以上であることを示す。 共役ジェン系ゴムにおける共役ジェン系プルに向ける共役ジェン系プルに向ける共役ジェン系プルに向ける共役ジェン系

【0018】前記シリコーンゴムラテックス(A)に含 まれるシリコーンゴム粒子の大きさとしては、平均粒子 谷20~200 nm、さらには20~150 nmである のが後述する共肥大化操作によって共肥大化させやすい 点から好ましい。

【0019】また、前記シリコーンゴム粒子に含まれる 溶剤不溶分量 (ゲル含有量:サンプルを室温でトルエン に24時間浸漬し、12000 r pmで1時間遠心分離 したときのトルエン不溶分の重量分率)は0~100% であるが、好ましくは0~40%もしくは60~100 10 %であるのが、衝撃強度の発現の点から好ましい。

【0020】さらに、前記シリコーンゴム粒子に含まれ るシリコーン成分の割合としては、形成される共肥大化 ゴム中のシリコーン含有量が所定の範囲になる限り特別 な限定はないが、50%以上、さらには60%以上であ るのが耐衝撃性の発現の点から好ましい。上限は100 %である。

【0021】前記シリコーンゴムの具体例としては、ジ メチルシロキサンゴム、アクリル酸プチルゴムとジメチ ルシロキサンゴムとの間に化学結合を有する複合ゴム、 アクリル酸ブチルゴムとジメチルシロキサンゴムとが互 いに絡み合っている複合ゴム、ブタジエンゴムとジメチ ルシロキサンゴムとの間に化学結合を有する複合ゴム、 プタジエンゴムとジメチルシロキサンゴムとが互いに絡 み合っている複合ゴムなどがあげられる。これらのうち ではジメチルシロキサンゴム、アクリル酸プチルゴムと ジメチルシロキサンゴムとからなる複合ゴムが耐候性が よく、かつ製造が容易であるという点から好ましい。 【0022】シリコーンゴムラテックス(A)として

は、通常、固形分濃度(1 2 0 ℃、 1 時間の乾燥後測 定) 10~50%のものが使用され、さらには20~4 0%のものが後述する肥大化操作で粒子径制御がし易い という点から好ましい。また、pH5~11、さらには $6 \sim 10$ のものが好ましい。

【0023】シリコーンゴムラテックス(A)は、たと えばオルガノシロキサン、必要に応じて使用される架橋 削、グラフト交叉削、さらにはこれら以外のオルガノシ ランなどを公知の方法(たとえば米国特許第28919 20号明細書、同第3294725号明細書などに記載 の方法など) で重合することにより得られる。

【0024】前記オルガノシロキサンは、シリコーンゴ ム鎖の主骨格を構成する成分であり、直鎖状または環状 のものが使用可能である。これらのなかでも乳化重合系 への適用可能性および経済性の点から環状オルガノシロ キサンが多く用いられている。その具体例としては、た とえば6~12員環の、ヘキサメチルシクロトリシロキ サン、オクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチ ルシクロペンタシロキサン、ドデカメチルシクロヘキサ シロキサン、トリメチルトリフェニルシクロトリシロキ サン、テトラメチルテトラフェニルシクロテトラシロキ 50

サン、オクタフェニルシクロテトラシロキサンなどがあ げられる。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併 用してもよい。これらのなかでフェニル基を有するもの は、(B)成分との親和性を付与して耐衝撃性の発現を 調整するのに用いられる。

【0025】前記架橋剤は、前記オルガノシロキサンと 共重合してシリコーンゴム中に架橋構造を導入してゴム 弾性を発現するための成分である。その具体例として は、たとえばテトラメトキシシラン、テトラエトキシシ ラン、トリエトキシメチルシラン、トリエトキシエチル シラン、プチルトリメトキシシラン、プロピルトリメト キシシラン、オクチルトリメトキシシランなど 4 官能あ るいは3官能のシラン化合物があげられる。これらは単 独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。これら のなかで炭素数2~8の1価の炭化水素基を有するもの は、(B)成分との親和性を付与して耐衝撃性の発現を 調整するのに用いられる。

【0026】前記グラフト交叉剤は、分子内に重合性不 飽和結合またはメルカプト基を有する反応性シラン化合 物、分子内に重合性不飽和結合またはメルカプト基を有 するオルガノシロキサンなどであり、前記オルガノシロ キサンや前記架橋剤などと共重合することにより、共重 合体の側鎖および(または)末端に重合性不飽和結合ま たはメルカプト基を導入するための成分である。前記重 合性不飽和結合またはメルカプト基は本発明で用いられ る共肥大化ゴムにグラフト共重合させるピニル系単量体 のグラフト活性点になる。また、前記重合性不飽和結合 またはメルカプト基はラジカル重合開始剤を用いてラジ カル反応させた場合架橋点にもなる。なお、ラジカル反 応によって架橋させた場合でも、一部はグラフト活性点 として残るのでグラフトは可能である。

【0027】前記分子内に重合性不飽和結合を有する反 応性シラン化合物の具体例としては、たとえば一般式

(1): [0028] 【化1】

$$R^{4}_{a}
CH_{2} = CR^{1} - COO - (CH_{2}) - Si - X_{(3-a)}$$
(1)

【0029】(式中、R¹は水素原子またはメチル基、 R'は炭素数1~6の1価の炭化水素基、Xは炭素数1 ~6のアルコキシ基、aは0、1または2、pは1~6 の整数を示す)で表わされる反応性シラン化合物、一般 式(2):

$$CH_2 = CH \xrightarrow{\qquad \qquad } CH_2 \xrightarrow{\qquad \qquad } Si - X_{(3-a)}$$
 (2)

【0031】 (式中、R²、X、a、pは一般式 (1) と同じである) で表わされる反応性シラン化合物、一般 式(3): [0032]

【化3】

$$CH_2 = CH - Si - X_{(3-a)}$$
 (3)

【0033】 (式中、R'、X、aは一般式(1)と同 じである)で表わされる反応性シラン化合物、一般式 (4):

[0034] [(1:4]

$$CH_2 = CH - R^3 - S_1 - X_{(3-6)}$$
 (4)

【0035】 (式中、R'、X、aは一般式 (1) と同 じであり、R は炭素数1~6の2価の炭化水素基を示 す) で表わされる反応性シラン化合物などがあげられ

【0036】一般式(1)~(4)のR*の具体例とし ては、たとえばメチル基、エチル基、プロピル基などの 炭素数1~6のアルキル基、フェニル基などがあげら れ、Xの具体例としては、たとえばメトキシ基、エトキ シ基、プロポキシ基、プトキシ基などの炭素数1~6の アルコキシ基などがあげられる。また、一般式 (4) の R3の具体例としては、メチレン基、エチレン基、トリ メチレン基、プロピレン基、テトラメチレン基などの炭 素数1~6のアルキレン基などがあげられる。

【0037】一般式(1)で表わされる反応性シラン化 30 合物の具体例としては、たとえばβ-メタクリロイルオ キシエチルジメトキシメチルシラン、ソーメタクリロイ ルオキシプロピルジメトキシメチルシラン、 y ーメタク リロイルオキシプロビルトリメトキシシラン、 y.ーメダ クリロイルオキシプロピルジメチルメトキシシラン、y ーメタクリロイルオキシプロピルトリエトキシシラン、 v.ーメタクリロイルオキシプロピルジェトキシメチルシ ラン、ソーメタクリロイルオキシプロピルトリプロポキ シシラン、γーメタクリロイルオキシプロビルジプロポ キシメチルシランなどがあげられる。一般式 (2) で表 40 わされる反応性シラン化合物の具体例としては、たとえ ぱヮーピニルフェニルジメトキシメチルシラン、pービ ニルフェニルトリメトキシシラン、ロービニルフェニル トリエトキシシラン、pービニルフェニルジエトキシメ チルシランなどがあげられる。一般式(3)で表わされ る反応性シラン化合物の具体例としては、たとえばビニ ルメチルジメトキシシラン、ビニルメチルジエトキシシ ラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシ シランなどがあげられる。一般式(4)で表わされる反・ 応性シラン化合物の具体例としては、たとえばアリルメ 50

チルジメトキシシラン、アリルメチルジエトキシシラ ン、アリルトリメトキシシラン、アリルトリエトキシシ ランなどがあげられる。これらのなかでは一般式

(1)、一般式(2)で表わされる単量体が経済性およ び反応性の点から好ましく用いられる。

【0038】一方、分子内にメルカプト基を有する反応 性シラン化合物の具体例としては、一般式 (5): [0039] 【化5】

HS - R4- Si - X (3-a)

【0040】(式中、R²、a、Xは前記に同じであ り、R は炭素数1~18のアルキレン基などの2価の 有機基を示す)で表わされる反応性シラン化合物などが あげられる。前記アルキレン基の具体例としては、たと えばメチレン基、エチレン基、トリメチレン基、プロピ レン基、テトラメチレン基などがあげられる。

【0041】一般式(5)で表わされる反応性シラン化 20 合物の具体例としては、たとえばメルカプトプロピルト リメトキシシラン、メルカプトプロピルジメトキシメチ ルシランなどがあげられる。

【0042】また、それら以外に、分子内に不飽和結合 またはメルカプト基を有する環状シロキサン、たとえば テトラビニルテトラメチルシクロテトラシロキサン、テ トラメタクリロイルオキシプロピルテトラメチルシクロ テトラシロキサン、テトラメルカプトプロピルテトラメ チルシクロテトラシロキサンなどもグラフト交叉剤と1. て使用し得る。

【0043】なお、反応性シラン化合物がトリアルコキ シシラン型であるものは、グラフト交叉削兼架橋削とし て使用し得る。

【0044】前記架橋剤、前記グラフト交叉剤以外のオ ルガノシランは、(B)成分との親和性を付与するため のものであり、一般式 (6): [0045]

【化6】

【0046】(式中、R⁵、R⁶はメチル基、エチル基、 プロピル基、フェニル基などの炭素数1~10の1価の 炭化水素基であり、R⁵、R⁶は同時にメチル基にならな ければ、同じでもよく異なってもよい) で表わされる器 造単位を有するものがあげられる。一般式 (6) の構造 単位を有するオルガノシランの具体例としては、たとえ ばメチルプチルジメトキシシラン、ジプチルジメトキシ シラン、メチルオクチルジメトキシシラン、フェニルメ

チルジメトキシシラン、ジフェニルジメトキシシラン、 ブチルトリメトキシシラン、プロピルトリメトキシシラ ン、オクチルトリメトキシシランなどがあげられる。こ れらは単独で用いてもよく、2種以上併用してもよい。 なお、オルガノシロキサン、前記架極剤、前記グラフト 交叉剤として、一般式(6)の構造単位を有するものを 使用した場合には、該オルガノシランは用いなくてもよ

【0047】これらのオルガノシロキサン、架橋剤、グ ラフト交叉剤およびその他のオルガノシランの使用割合 -- は、通常シリコーンゴムラテックス(A)のシリコーン ゴム成分中オルガノシロキサン70~99.9%、さら には85~99.5%、架橋削0~10%、さらには0 ~5%、グラフト交叉剤0~10%、さらには0.3~ 5%、その他のオルガノシラン0~10%、さらには0 ~5%であり、これらの合計が100%になるように使 用される。なお、架橋剤、グラフト交叉剤は同時に0% になることはなく、いずれかは0.1%以上使用するの が好ましい。前記オルガノシロキサン単位の割合があま りにも少ない場合は、ゴムとしての性質に欠け、耐衝撃 20 性の発現効果が低くなり、また、あまりにも多い場合 は、架橋剤、グラフト交叉剤およびその他のオルガノシ ランの量が少なくなりすぎて、これらを使用する効果が 発現されにくくなる傾向にある。また、前記架橋剤ある いは前記グラフト交叉剤の単位の割合があまりにも少な い場合には、耐衝撃性の発現効果が低くなり、また、あ まりにも多い場合にもゴムとしての性質に欠け、耐衝撃 性の発現効果が低くなる傾向にある。なお、その他のオ ルガノシランは、任意成分であり、(B)成分との親和 性を付与して耐衝撃性の発現効果を調整することができ るが、コストアップにつながるので、コスト、物性バラ ンスを考えて使用するのが好ましい。

【0048】前記シリコーンゴムラテックスは、たとえばオルガノシロキサン、必要に応じて用いられる架橋利は北グラフト交叉剤、さらにはこれら以外のオルガノシランとの温合物を乳化剤の存在下で機械的剪断により水中に乳化分散して酸性状態で重合する方法により製造される。この場合、機械的剪断により数トルシリコーンゴムの平均粒子径は使用する乳化剤の形により20~400mの範囲で割割することができる。また、機械的剪により20~500mの発化液液を調製した場合、重合後に得られるシリコーンゴムの粒子径は液滴な高に得られるシリコーンゴムの粒子径は液滴な可能がある。中均軟子径が200mが得られる、中均軟子径が200mが発られる、中均軟子径が200mが得られる、中均軟子径が200mが発られる、中均軟子径が200mが発いるといことから、本発明では後者の方法は状態ではいことから、本発明では後者の方法は

【0049】また、平均粒子径が100nm以下のシリコーンゴムを製造する場合、多段階で重合することが好ましい。たとえばオルガノシロキサン、必要に応じて用50

いられる架橋剤およびグラフト交叉剤、さらにはこれら 以外のオルガノシランとの混合溶液、水および乳化剤を 機械的剪新により乳化して得られた、数μm以上の乳化 液液からなるエマルジョンの1~50%を先に酸性状態 で乳化重合し、得られたシリコーンゴム存在下で残りの エマルジョンを追加して重合する。このようにして得ら れたシリコーンゴムは平均粒子径が100m以下でか つ粒子径分布の標準偏差が50以下である。

10

【0050】前記数μm以上の乳化液滴は、ホモミキサーなど高速損拌機を使用することにより調製することができ、200~500 nmの乳化液滴は、高圧ホモジナイザーや超音放分散機などの特殊な分散機を使用することにより調製することができる。

とにより調製することができる。
【0051】また、これらの方法で使用される乳化剤は、酸性領域でも乳化剤として活性を失わないものであり、かかる乳化剤の例としては、たとえばアルキルベンゼンスルホン酸、アルキルベンゼンスルホン酸トリウム、「ジ)アルキルスルホンルカーン酸ナトリウム、「ジ)アルキルスルホーンウ酸ナトリウム、ボリオキンエチレンノニルフェニルエーテルスルホン酸ナトリウム、アルキル硫酸ナトリウムなどがあげられる。これらは単独で用いてもよく、2種以上併用してもよい。【0052】酸性状態は、系に硫酸や塩酸などの無機酸やアルキルベンゼンスルホン酸、ドリフルオロ酢酸などの角機を添加してpHを1.0~3.0にするのが好ましい。

【0053】シリコーンゴムラテックスを製造する際の 重合温度は60~120℃、さらには70~100℃で あるのが、重合速度が適度である点から好ましい。

(10054)かくしてシリコーンゴムラテックスが得られるが、酸性状態下では、シリコーンゴムの骨格を形成しているSi一〇TSi結合は切断と生成の平衡状態にあり、この平衡は温度によって変化するので、シリコーンゴム鎖の安定化のために、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ水溶液の添加により中和することが好ましい。さらには、該海平衡は、低温になるほど生成側により、高分子量または高楽橋度のものが生成しやすくなるので、高分子量または高楽橋度のものが生成しやすくなるので、高分子量または高楽橋を関のものを得るためには、シリコーンゴムラテックスを製造する際の重合を60℃以上で行なったあと室温程度に冷却して5~100時間程度保持してから中和することが好ましい。

【0055】シリコーンゴムとアクリル系ゴムとをゴム 成分として含む複合ゴムラテックスとしては、たとえば 前記のシリコーンゴムラテックスの存在下に、後述するアクリル系ゴムラテックスの製造に使用する単量体配合 物をシード重合することにより得られる複合ゴムラテックス、逆に、後述するアクリル系ゴムラテックスの存在下に前記シリコーンゴムラテックスを製造するのに用いられる成分をそのままの状態で、またはエマルジョンに

して追加して重合することにより得られる複合ゴムラテ ックスがあげられる。

【0056】前記アクリル系ゴムラテックスの製造に使 用する単畳体混合物およびアクリル系ゴムラテックスの 詳細については、後述しているので詳細な説明は省略す

【0057】シリコーンゴムとアクリル系ゴムとをゴム 成分として含む複合ゴムラテックスの製法には、とくに 限定はないが、たとえば公知のシード乳化重合法が好ま しく用いられる。シードとなる成分はアクリル系ゴムラ 10 テックス、シリコーンゴムラテックスのどちらでもよい が、得られるラテックスの粒子径制御がしやすい、狭い 粒子径分布を与えるなどの点から、アクリル系ゴムラテ ックスをシードとして、前記オルガノシロキサン、架橋 剤などの混合物をそのままで、またはエマルジョンにし て追加するのが好ましい。

【0058】さらに、アクリル系ゴム中に反応性シリル 基が導入されており、オルガノシロキサンなどの重合時 にアクリル系ゴムとシリコーンゴムとの間に化学結合が 生じてアクリル系ゴムとシリコーンゴムとがよく混和し 20 のが好ましい。 た複合ゴムを得る場合には、耐衝撃性の発現に有利にな る点から、アクリル系ゴムラテックスを調製する際に、 前記グラフト交叉剤のような重合性不飽和結合を有する 反応性シラン化合物を共重合させておくのが好ましい。 【0059】シリコーンゴムと共役ジエン系ゴムとをゴ ム成分として含む複合ゴムラテックスの場合、前記シリ コーンゴムとアクリル系ゴムとをゴム成分として含む複 合ゴムラテックスにおけるアクリル系ゴムラテックスの 製造に使用する単量体混合物やアクリル系ゴムラテック スを、共役ジェン系ゴムラテックスの製造に使用する単 30 量体混合物や共役ジエン系ゴムラテックスにおきかえて 複合ゴムラテックスを製造すればよい。

【0.060】本発明に使用されるアクリル系ゴムラテッ クスおよび (または) 共役ジエン系ゴムラテックス (B) とは、前述のごとく、(メタ) アクリル系単量体 単位を50%以上含有するゴムラテックスおよび (また は) 共役ジエン系単量体単位を50%以上含有するゴム ラテックスのことであり、ゴムとしての件質を有するも のであればとくに限定なく使用し得る。

【0061】アクリル系ゴムラテックスおよび(また は) 共役ジエン系ゴムラテックス (B) に含まれるゴム 粒子の大きさとしては、平均粒子径20~200nm、 さらには20~150nmであるのが、後述する共肥大 化操作によって共肥大化させやすい点から好ましい。

【0062】また、アクリル系ゴムラテックスおよび (または) 共役ジエン系ゴムラテックス (B) 中のゴム 粒子に含まれる溶剤不溶分量(ゲル含有量:サンプルを 室温でトルエンに24時間浸漬し、12000 грmで 1時間遠心分離したときのトルエン不溶分の重量分率) 強度の発現の点から好ましい。上限は100%である。 【0063】前記アクリル系ゴムの具体例としては、た

とえばアクリル酸プチル重合体ゴム、アクリル酸プチル (メタ)アクリル酸2ーエチルヘキシル共軍合体ゴ ム、アクリル酸プチループタジエン共軍合体ゴム、アク リル酸プチルースチレン共重合体ゴムなど、前記共役ジ エン系ゴムの具体例としては、たとえばブタジェン重合 体ゴム、アクリロニトリループタジエン共重合体ゴム、 スチレンープタジエン共重合体ゴムなどがあげられる。 これらは単独で使用してもよく 2種以上を併用してもよ い。なお、ここでいう共重合体は、ランダム共重合体、 プロック共重合体およびグラフト共重合体を含み、さら

にはこれらが組み合わさったものでもよい。 【0064】アクリル系ゴムラテックスおよび (また は) 共役ジエン系ゴムラテックス (B) としては、通 常、固形分(120℃、1時間の乾燥後、測定)濃度1 0~50%のものが使用され、20~40%のものが後 述する肥大化操作で、粒子径が制御し易いという点から 好ましい。また、pH5~11、さらには6~10のも

【006.5】(B)成分として使用されるアクリル系ゴ ムラテックスは、(メタ)アクリル酸アルキルエステル 単量体、分子内に重合性不飽和結合を2つ以上含む多官 能性単量体およびその他の共重合可能な単量体などの単 量体混合物をラジカル重合開始剤および要すれば連鎖移 動剤も用いて通常の乳化重合法(たとえば特開昭50-88169号公報や特開昭61-141746号公報に 記載された方法など) によって重合させることにより得 ることができる。

【0066】前記 (メタ) アクリル酸アルキルエステル 単量体とはアクリル系ゴムの主骨格を形成する成分であ る。その具体例としては、アクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ブチル、ア クリル酸2-エチルヘキシルなどの炭素数1~12のア ルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル、メタク リル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸ラウリルなど の炭素数4~12のアルキル基を有するメタクリル酸ア ルキルエステルがあげられる。これらの単量体は単独で 使用してもよく2種以上を併用してもよい。これらのな 40 かでは、得られる重合体のガラス転移温度の低さおよび 経済性の点から、アクリル酸プチルを40~100%、 さらには60~100%含むものが好ましく、また、の こりの共重合成分としては、たとえばアクリル酸メチ ル、アクリル酸エチル、アクリル酸2-エチルヘキシル などがあげられる。

【0067】前記分子内に重合性不飽和結合を2つ以上 含む多官能性単量体は、アクリル系ゴム粒子に架橋構造 を導入し、ネットワーク構造を形成してゴム弾性を発現 させるとともに、得られる共肥大化ゴムにグラフト重合 は、70%以上、さらには80%以上であるのが、衝撃 50 するビニル系単量体とのグラフト活性点を提供するため (8)

に使用される成分である。その具体例としては、フタル 酸ジアリル、シアヌル酸トリアリル、イソシアヌル酸ト リアリル、メタクリル酸アリル、エチレングリコールジ メタクリレート、ジビニルベンゼンなどがあげられる。 これらは単独で使用してもよく 2 種以上を併用してもよ い。これらのなかでは架橋効率およびグラフト効率がよ いという点からメタクリル酸アリル、シアヌル酸トリア リル、イソシアヌル酸トリアリルが好ましい。

13

【0068】前記その他の共重合可能な単量体は、得ら れるアクリル系ゴムの屈折率や、シリコーンゴムとの親 10 和性などを調整するための単量体である。その具体例と しては、たとえばメタクリル酸、メタクリル酸メチル、 メタクリル酸エチル、メタクリル酸グリシジル、メタク リル酸ヒドロキシルエチル、メタクリル酸ベンジルなど のメタクリル酸エステル単量体、スチレン、αーメチル スチレンなどの芳香族ビニル単量体、アクリロニトリ ル、メタクリロニトリルなどのシアン化ビニル単量体、 y - メタクリロイルオキシプロピルジメトキシメチルシ ラン、 y -メタクリロイルオキシプロピルトリメトキシ シラン、トリメチルビニルシランなどのケイ素含有ビニ 20 ル単量体などがあげられる。これらは単独で用いてもよ く2種以上を併用してもよい。

【0069】前記アクリル系ゴムラテックスを製造する 場合の好ましい単量体の使用割合は、(メタ)アクリル 酸アルキルエステル単量体が66.5~99.9%、さ ちには85~99.9%、分子内に重合性不飽和結合を 2つ以上含む多官能性単量体が0.1~10%、さらに は $0.1 \sim 5$ % およびその他の共重合可能な単量体が 0~20%、さらには0~10%であり、これらの合計が 100%となるように使用される。前記(メタ)アクリ 30 ル酸アルキルエステル単量体の使用割合が少なすぎる場 合には、ゴムとしての性質に欠け、耐衝撃性の発現効果 が低下することとなり、多すぎる場合には、分子内に重 合性不飽和結合を2つ以上含む多官能性単量体の割合が 少なくなりすぎ、用いた効果が充分得られなくなる傾向 が生じる。また、分子内に重合性不飽和結合を2つ以上 含む多官能性単量体の使用割合が少なすぎる場合には、 架橋密度が低すぎて耐衝撃性の発現効果が低下し、多す ぎる場合には逆に架橋密度が高くなりすぎてやはり耐衝 撃性が低下する傾向が生じる。なお、その他の共重合可 40 能な単量体は、屈折率や耐衝撃性の調整などのために使 用される成分であるが、使用することによる効果を得る ためには0.1%以上使用するのが好ましい。

【0070】一方、(B)成分として使用される共役ジ エン系ゴムラテックスは、共役ジエンとその他の共重合 可能な単量体とをラジカル重合開始剤および要すれば連 鎖移動剤も用いて通常の乳化重合法によって重合するこ とにより得ることができる。

【0071】前記共役ジエンは共役ジエン系ゴムの主骨 格を形成する成分である。その具体例としては、1,350

ープタジエン、イソプレン、クロロプレンなどがあげら れる。これらは単独で使用してもよく2種以上を併用し てもよい。これらのなかでは、1、3-ブタジエンが、 ゴムとなった場合Tgが低いという点で好ましい。

14

【0072】また、前記その他の共重合可能な単量体は 屈折率や他のゴム成分との親和性の調整のために使用さ れる成分である。その具体例としては、アクリロニトリ ル、メタクリロニトリルなどのシアン化ビニル単量体や スチレン、αーメチルスチレン、パラメチルスチレンな どの芳香族ビニル単量体などがあげられる。これらは単 独で使用してもよく2種以上を併用してもよい。

【0073】前記共役ジエン系ゴムラテックスを製造す る場合の好ましい単量体の使用割合は、共役ジエン50 %以上、さらには60%以上で100%以下、その他の 共重合可能な単量体50%以下、さらには40%以下で 0%以上である。前記共役ジエンの使用割合が少なすぎ る場合にはゴムとしての性質に欠け、耐衝撃性の発現効 果が低くなる。なお、前記その他の共重合可能な単量体 は任意成分であるため使用しなくてもよいが、これらは 屈折率の調整や熱可塑性樹脂との親和性の調整のために 使用する成分であるため、使用する目的を達成するため には0.1%以上使用するのが好ましい。

【0074】前記アクリル系ゴムラテックスおよび前記 共役ジエン系ゴムラテックスの乳化重合で使用され得 る、前記ラジカル重合開始剤や、要すれば使用される連 鎖移動剤は、通常ラジカル重合で用いられるものであれ ばとくに限定されない。

【0075】ラジカル重合開始剤の具体例としては、ク メンハイドロパーオキサイド、tert-ブチルパーオ キサイド、ベンゾイルパーオキサイド、tertーブチ ルパーオキシイソプロピルカーポネート、ジーtert ープチルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイドな どの有機過酸化物、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウ ムなどの無機過酸化物、2,2'ーアゾビスイソブチロ ニトリル、2, 2' ーアゾビスー2, 4 ージメチルバレ ロニトリルなどのアゾ化合物などがあげられる。このう ち、反応性の高さから有機過酸化物または無機過酸化物 がとくに好ましい。

【0076】前記有機過酸化物または無機過酸化物を用 いる場合、硫酸第一鉄/グルコース/ピロリン酸ナトリ ウム、硫酸第一鉄/デキストロース/ピロリン酸ナトリ ウム、または硫酸第一鉄/ナトリウムホルムアルデヒド スルホキシレート/エチレンジアミン酢酸塩など混合物 を還元剤として併用することができる。還元剤の併用 は、重合温度を低くできることからとくに好ましい。 【0077】これらのラジカル重合開始剤の使用量は、 用いられる単量体混合物100部に対して、通常、0. 005~10部、好ましくは0.01~5部であり、さ らに好ましくは0.02~2部である。

【0078】ラジカル重合開始剤の量があまりにも少な

い場合、重合速度が低くなり、生産効率が悪くなる傾向 にあり、また、あまりにも多い場合には、得られるアク リル系ゴムあるいは共役ジェン系ゴムの分子量が低下 し、耐衝撃性が低くなる傾向にある。

【0079】連鎖移動剤の具体例としては、 tードデシ ルメルカプタン、nーオクチルメルカプタン、nーテト ラデシルメルカプタン、nーヘキシルメルカプタンなど があげられる。

【0080】連鎖移動剤は任意成分であるが、使用する 場合の使用量は、耐衝撃性の発現の点から単量体混合物 10 100部に対して0.001~5部であることが好まし い。

【0081】また前記乳化重合を行なう際に用いられる 乳化剤は、前記シリコーンゴムラテックス(A)の製造 の際に使用され得る乳化剤のほか、オレイン酸カリウ ム、オレイン酸ナトリウム、ロジン酸カリウム、ロジン 酸ナトリウム、パルミチン酸カリウム、パルミチン酸ナ トリウム、ステアリン酸カリウムなどの脂肪酸金属塩を 使用できる。これらは単独で使用してもよく、2種以上 を併用してもよい。

【0082】シリコーンゴムラテックス (A) とアクリ ル系ゴムラテックスおよび (または) 共役ジェン系ゴム ラテックス(B)とを混合させて混合ラテックスにする 際の割合は、本発明の熱可塑性樹脂に高い耐衝盤性を与 えるという効果が得られる範囲である、シリコーン含有 量が全ゴム成分中の1~90%、好ましくは5~60 %、より好ましくは10~50%である。全ゴム成分中 のシリコーン含有量が少なすぎる場合、または多すぎる 場合には、いずれも共肥大化による効果が充分得られ ず、熱可塑性樹脂の耐衝撃性の向上が充分でなくなる。

【0083】前記混合ラテックスの固形分濃度としては 10~50%、さらには20~40%であるのが凝集共 肥大化の容易さの点から好ましい。

【008.4】前記混合ラテックスを凝集共肥大化させる ことにより得られる共肥大化ゴムは、平均粒子径が15 0 nm以上、さらには200 nm以上であり、また12 00.nm以下、さらには1000nm以下のものが耐衝 撃性の発現の点から好ましい。このような平均粒子径の 共肥大化ゴムには、シリコーンゴムラテックス (A) 中 のシリコーンゴム粒子ならびにアクリル系ゴムラテック 40 スおよび (または) 共役ジエン系ゴムラテックス (B) 中のアクリル系ゴム粒子および (または) 共役ジエン系 ゴム粒子のそれぞれの粒子が多数集まってくっつきあっ た状態で含まれている。この結果、得られるグラフト共 重合体粒子を熱可塑性樹脂に配合して成形体を製造する と、衝撃を受けた際にゴム粒子に集中する応力によりゴ ムのボイド化がおこりやすくなり、応力が緩和されやす くなると考えられる。

【0085】前記混合ラテックスの凝集共肥大化は、た

塩、塩酸などの無機酸、不飽和酸単量体と (メタ) アク リル酸アルキルエステル単量体などとの共重合によって 得られる酸基含有共重合体ラテックスなどを添加するな どの一般的な方法により行なえばよい。酸基含有共重合 体ラテックスを混合ラテックス100部(固形分)に対 して0.1~15部(固形分)、さらには0.2~10 部(固形分)を添加して凝集肥大させることが、凝集肥 大後の凝塊物が少なくなる点から好ましい。 【0086】前記酸基含有共重合体ラテックスの添加量

が少なすぎる場合には、実質的に凝集肥大が起こりにく くなる傾向が生じる。酸基含有共重合体ラテックスの添 加量を多くするにしたがい共肥大化ゴムの平均粒子径は 次第に小さくなるが、添加量が15部をこえると、耐衝 撃性の低下など好ましくない現象が生じやすくなる。 【0087】前記酸基含有共重合体ラテックスは、不飽 和酸単量体1~30%、さらには1~25%、(メタ) アクリル酸アルキルエステル単量体35~99%、さら には50~99%、およびこれらと共重合可能なその他 の単量体0~35%、さらには0~25%とを、前記ア クリル系ゴムラテックスまたは前記共役ジェン系ゴムラ テックスの製造に使用され得るラジカル重合開始剤およ び要すれば連鎖移動剤も用いて、通常の乳化重合法(た とえば特開昭50-25655号公報、特開平8-12

とができる。 【0088】前記不飽和酸単量体の具体例としては、ア クリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、イタコン酸モノ エステル、マレイン酸、マレイン酸モノエステル、クロ トン酸、フマル酸、ケイヒ酸、ソルビン酸などがあげら れる。これらは単独で使用してもよく2種以上を併用し てもよい。

703号公報、特開平8-12704号公報に記載され

た方法など) によって共重合することにより製造するこ

【0089】また、前記 (メタ) アクリル酸アルキルエ ステル単量体の具体例としては、前記アクリル系ゴムラ テックスの製造に用いられる (メタ) アクリル酸アルキ ルエステル単量体と同じものがあげられ、さらに、メタ クリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プ ロピルのような炭素数1~3のアルキル基を有するメタ クリル酸アルキルエステル単量体があげられる。これら の単量体は単独で使用してもよく 2 種以上を併用しても よい。とくに、アクリル酸アルキルエステルとメタクリ ル酸アルキルエステルの併用は、肥大速度を適度にする ことから好ましい。両者の望ましい重量比 (アクリル酸 アルキルエステル/メタクリル酸アルキルエステル) は、5/95以上、好ましくは10/90以上、また5 0/50以下、好ましくは45/55以下である。

【0090】さらに、前記共重合可能なその他の単量体 の具体例としては、たとえばスチレン、αーメチルスチ レン、パラメチルスチレンなどの芳香族ビニル単畳体、 とえば、混合ラテックスに、硫酸ナトリウムなどの無機 50 アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどのシアン化 ビニル単量体、フタル酸ジアリル、シアヌル酸トリアリル、イソシアヌル酸トリアリル、メタウリル酸アリル、エチレングリコールジメタクリレート、ジビニルベンゼンなどの分子内に2つ以上の重合性不飽和結合を有する単量体などがあげられる。これらの単量体は単独で使用してもよく。2個以上を併用してもより、2個以上を併用してもより。

17

【0091】前記酸基含有共重合体ラテックスに含まれ る酸基含有共重合体中の不飽和酸単量体単位の割合が少 なすぎる場合には、混合ラテックスを凝集共肥大化させ る能力が実質的になくなる傾向にあり、多すぎる場合に 10 い。 は、酸基含有共重合体ラテックスの重合は不可能ではな いが、凝塊物の生成や重合中にラテックスの増粘が起こ るなどするため、工業的な生産に適さなくなる傾向にあ る。また、前記 (メタ) アクリル酸アルキルエステル単 量体単位の割合が少なすぎる場合もまた、多すぎる場合 もいずれも肥大能が低下し未凝集粒子が増加する。さら に、前記共重合可能なその他の単量体単位の割合が多す ぎる場合には、凝集共肥大化能力が低下して、未凝集粒 子が増加する傾向が生じる。とくに、分子内に2つ以上 の重合性不飽和結合を有する単量体の場合には、0~3 20 %の範囲で使用されるべきであり、それをこえた場合、 凝集共肥大化能力が大幅に低下してしまう。

【0092】前記酸基含有共重合体ラテックスを製造す る場合、酸基含有共重合体ラテックスを得るために用い られる単量体を1段階で重合させるのではなく、2段階 に分けて重合させることが好ましい。たとえば、酸基含 有共重合体ラテックスを得るために用いられる単量体の 全量の好ましくは、5~40%、さらに好ましくは8~ 35%を用い、1段目の重合で、Tgが好ましくは-9 5~40℃、より好ましくは-80~30℃、最も好ま 30 しくは-70℃~20℃の低いTgを有する共重合体を 得たのち、酸基含有共重合体ラテックスを得るために用 いられる単量体の全量の残部、すなわち好ましくは60 ~95%、より好ましくは65~92%を、得られた共 重合体に添加し、2段目の重合を行なうことによって、 Tgが好ましくは-20℃~80℃、より好ましくは-10~70℃、最も好ましくは25~60℃の高いTg を有する共重合体を得る。

[00,93]かかる製造方法は、酸基含有共重合体ラテックス製造時に凝焼物の発生限が少なく、また肥大特性 40 にすぐれた酸基含有共重合体ラテックスが得られるという利点がある。

[0094] 前記酸基含有共重合体ラテックスは、平均 粒子径30~1200nm、固形分濃度10~40%、 またpH1.5~6のものが好ましい。

【0095] 前記共肥大化に使用される酸基含有共重合 体ラテックスは単独で使用してもよく2種以上を併用し てもよい。共肥大化能力の異なる酸基含有共重合体ラテ ックスを2種以上使用して、二山分布や幅広、粒子径分 布を有する共肥大化ゴムラテックスを得ることも可能で50

18 ある。共肥大化の処理温度は20~90℃、さらには4 0~70℃が好ましい。

【0096】前記機基含有共重合体ラテックスは、ゴムラテックスの温度が肥大処理温度に到達したのちに、添加することもできるし、40で以下の温度でゴムラテックスに添加し、撹拌しながち40~90でまで昇温して複集共肥大化処理することもできる。また、逆に、酸基含有共重合体ラテックスをあらかじめ仕込んだ容器に、共肥大化させるゴムラテックスをあとから供給してもよ

い。 【0097】前記凝集共肥大化処理に際して、酸基含有 共重合体ラテックスのほかに無機塩を混合ラテックス I 00部(固形分)に対して0.01~5部併用してもよ

い。無機塩を添加することにより肥大効果を向上させる ことができる。

【0098】前記無機塩としては、塩化ナトリウムや硫酸ナトリウムのようなアルカリ金属塩、カリウムみようはんのような酸素酸塩が用いられる。これらは単独で使用してもよく、2種以上組み合わせて使用してもよい。 凝集共肥大化処理時の PHは7以上にするのが好まし

破果大元人に近年がウリれば、カードマッシンの・肥大 く、 pH 7 未満では凝集大肥大化が起こりにくい。肥大 化速度をあげるためには、 pHは9以上に調整するのが 好ましい。 pH調整には水酸化ナリウム、水酸化カリ ウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウムなどの化合 物の1 種または 2 種以上を適量加えてやればよい。

【0099】凝集共肥大化処理に供せられるラテックス の遺腹も重要な因子である。ゴム趣度を調整することで 共肥大化ゴムの粒子径を制御することが可能である。共 肥大化するのに使用する酸基含有共重合体ラテックスの 組成により、得られる共肥大化ゴムラテックスの粒子径 分布は異なるが、ゴム濃度を低くすることで共肥大化ゴ ムの粒子径は小さくなる傾向にある。

[0100]また、福集共肥大化処理時に乳化剤を添加し、ゴムラテックス粒子の表面被複率を変化させ、得られる共肥大化ゴムラテックスの粒子径を変化させることも可能である。すなわち、乳化剤を添加して表面の乳化剤被覆率を高くすることで共肥大化ゴムの粒子径を乳化剤無添加の場合に比べていさくすることができる。

[0101] 前記のプロセスで得られた共肥大化ゴムラテックスにビニル系単量体をグラフト重合させることにより、本発明のグラフト共重合体社学が製造される。

【0102】前記ピニル系単量体は、得られるグラフト 共重合体粒子とブレンドする熱可塑性樹脂との相溶性を 高め、熱可塑性樹脂中にグラフト共重合体粒子を均一分 散させるために使用されるものである。

【0 1 0 3】前記グラフト共重合体粒子は、シリコーン ゴムラテックス(A)中のシリコーンゴム粒子と、アク リル系ゴムラテックスおよび(または)共役ジエン系ゴ ムラテックス(B)中のアクリル系ゴム粒子および(ま たは)共役ジエン系ゴム粒子とが凝集共肥大化したゴム 粒子にピニル系単量体がグラフトした構造のものであ り、その平均粒子径としては160 nm以上、さらには 200 n m以上のものが好ましく、また1300 n m以 下、さらには1000nm以下のものが好ましい。平均 粒子径が160nm未満の場合および1300nmをこ える場合は、いずれも耐衝撃性が低下する傾向にある。 グラフト共重合体の溶剤不溶分量は、70%以上が好ま しく、さらには80%以上が好ましい。溶剤不溶分量が 70%未満の場合、耐衝撃性が低下する傾向にある。

【0104】前記ビニル系単量体の具体例としては、た とえばスチレン、αーメチルスチレン、パラメチルスチ レンのような芳香族ビニル単量体、アクリロニトリルや メタクリロニトリルのようなシアン化ビニル単量体、塩 化ビニル、塩化ビニリデン、フッ化ビニリデンのようた ハロゲン化ビニル単量体、メタクリル酸単量体、メタク リル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プチ ル、メタクリル酸グリシジル、メタクリル酸ヒドロキシ エチルなどのメタクリル酸エステル単量体、アクリル酸 単量体、アクリル酸メチル、アクリル酸プチル、アクリ ル酸グリシジル、アクリル酸ヒドロキシエチルなどのア 20 クリル酸エステル単量体などがあげられる。これらは単 独で用いてもよく2種以上を併用してもよい。

【0105】前記ビニル系単量体は、共肥大化ゴムラテ ックス(固形分) 5~95部、さらには10~90部と の合計量が100部になるように95~5部、さらには 90~10部使用するのが好ましい。前記ビニル系単量 体の使用量が多すぎる場合には、ゴム成分の含有量が少 なくなりすぎて充分な耐衝撃性が発現されなくなる傾向 が生じ、少なすぎる場合には、熱可塑性樹脂と配合した 性がわるくなり、やはり耐衝撃性が低下する傾向が生じ る。

【0106】前記グラフト重合は、通常の乳化重合法を 用いることにより行なうことができ、ラジカル重合開始 剤、要すれば用いられる連鎖移動剤、さらには要すれば 添加される乳化剤は、前記アクリル系ゴムラテックスま たは共役ジエン系ゴムラテックスで使用され得るもので よく、使用量の制限も同じ制限が適用され得る。

【0-107】重合後のグラフト共重合体粒子はラテック スからポリマーを分離して使用してもよく、ラテックス 40 のまま使用してもよい。ポリマーを分離する方法として は、通常の方法、たとえばラテックスに塩化カルシウ ム、塩化マグネシウム、硫酸マグネシウムなどの金属 塩、塩酸、硫酸、リン酸、酢酸などの無機酸および有機 酸を添加することによりラテックスを凝固、分離、水 洗、脱水、乾燥する方法があげられる。また、スプレー 乾燥法も使用できる。

【0108】このようにして得られたグラフト共電合体 粒子(ポリマーを分離したものまたはラテックスのまま のもの) は、各種の熱可塑性樹脂に配合され、耐衝撃性 50 が改善された熱可塑性樹脂組成物が得られる。

【0109】前記熱可塑性樹脂の具体例としては、ポリ 塩化ビニル、ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリ ル共重合体、スチレンーアクリロニトリルーN-フェニ ルマレイミド共重合体、αーメチルスチレンーアクリロ ニトリル共重合体、ポリメタクリル酸メチル、メタクリ ル酸メチルースチレン共重合体、ポリカーボネート、ポ リアミド、ポリエチレンテレフタレート、ポリプチレン テレフタレートなどのポリエステル樹脂、ABS樹脂、 AAS樹脂、AES樹脂、ポリフェニレンエーテルーポ リスチレン複合樹脂などがあげられる。

【0110】熱可塑性樹脂100部に対するグラフト共 重合体粒子の添加量は1~150部であり、好ましくは 5~120部が物性バランスの点から好ましい。前記添 加量が少なすぎる場合には、熱可塑性樹脂の耐衝撃性が 充分向上せず、多すぎる場合には、熱可塑性樹脂の剛性 や表面硬度などの特性を維持することが難しくなる。 【0111】前記ラテックスからポリマーが分離された グラフト共重合体粒子と熱可塑性樹脂との混合は、ヘン

シェルミキサー、リボンブレンダーなどで混合したの ち、ロール、押出機、ニーダーなどで熔融混練すること により行なうことができる。

【0112】このとき、通常使用される配合剤、たとえ ば可塑剤、安定剤、滑剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、 難燃剤、顔料、ガラス繊維、充填剤、高分子加工助剤、 高分子滑剤などを配合することができる。

【0113】前記熱可塑性樹脂が乳化重合法で製造され る場合には、該熱可塑性樹脂のラテックスとグラフト共 重合体粒子のラテックスとをいずれもラテックスの状態 ときにマトリックス樹脂である該熱可塑性樹脂との相溶 30 でプレンドしたのち、共凝固させることにより熱可塑性 樹脂組成物を得ることも可能である。

> 【0114】得られた熱可塑性樹脂組成物の成形法とし ては、通常の熱可塑性樹脂組成物の成形に用いられる成 形法、たとえば、射出成形法、押出成形法、プロー成形 法、カレンダー成形法などを適用することができる。 【0115】得られた成形品は従来の耐衝撃性改質剤を 使用したものに比べて、耐衝撃性、耐候性、加工性、熱 変色性、成形外観にすぐれたものになる。

[0116]

【実施例】つぎに本発明を実施例にもとづき具体的に説 明するが、本発明はこれらのみに限定されるものではな

【0117】なお、以下の実施例および比較例における 評価は、つぎの方法にしたがって行なった。

【0118】 [ラテックスの固形分濃度 (加熱乾燥残 分) および重合転化率] 反応後のラテックスのサンブル を120℃の熱風乾燥器で1時間乾燥して固形分濃度 (加熱乾燥残分)を求めて、重合転化率を(間形骨/什

込み単量体量)×100(%)で算出した。 【0119】 [溶剤不溶分量 (ゲル含有量)] ラテック スを50℃で75時間乾燥させ、そののち、室温で減圧 乾燥を8時間して測定用試料を得た。 試料を室温でトル エンに24時間浸漬し、12000rpmで60分間遠 心分離し、試料中のトルエン不溶分の重量分率を算定し

21

【0120】 [平均粒子径] 測定装置としてパシフィッ ク・サイエンティフィック (PACIFIC SCIENTIFIC) 社製 のNICOMP MODEL370粒子径アナライザー を用いて、動的光散乱法により体積平均粒子径を測定し

【0121】 [重量平均分子量] サイズ排除クロマトグ **ラフィー (SEC) で、溶離液にTHFを用いてポリス** チレン換算重量平均分子量を測定した。

【0122】 [アイゾット衝撃強度] ASTM D-2 56に準じて、-30℃、0℃および23℃でノッチつ き1/4インチバーを用いて測定した。

【0123】 [落錘衝撃強度] 射出成形によって作製し た 1 5 0 mm× 1 0 0 mm× 2 mmの板状成形体につい* 製造例1

* て、-30℃および23℃の半数破壊エネルギー(落錘 重量×高さ) を測定した (kg・m)。

【0124】 [射出成形加工性] (株) ファナック (F ANUC) 製のFASIOOB射出成形機を用い、シリ ンダー温度250℃、射出圧力1350kgf/cm² にて射出成形することにより、厚さ3mmのスパイラル 形状金型内における樹脂の流動長を測定した。

【0125】 [耐熱性 (HDT)] ASTM D-64 8に準じ、18.6kg/cm²荷重の熱変形温度(H 10 DT) (°C) を測定した。

【0126】 [初期色調] 日本電色工業(株) 製のシグ マ (Σ) 80色差計を用いて色差 (ΔE) を測定した。 【0127】 [熱変色性] 佐竹化学機械工業(株) 製の 熱風循環恒温乾燥器を用いて200℃で30分保持し、 保持前と保持後の熱による変色度を色差(ΔE)で評価 した。

> 200部 1.5部

> > 20部

0.4部

[0128]

「シリコーンゴムラテックス (A-1) の製造]

ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム (SDBS)

からなる水溶液に、

オクタメチルシクロテトラシロキサン(D4)

メルカプトプロピルジメトキシメチルシラン(MPrDMS)

0.2部 テトラエトキシシラン (TEOS)

からなる混合液を加えて、ホモミキサーにより1000 Orpmで5分間撹拌してエマルジョンを調製した。こ のエマルジョンを撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、 単量体追加口、温度計を備えた5口フラスコに一括して 30 仕込んだ。系を撹拌しながら、チッ素気流下で90℃に 約40分かけて昇温後、ドデシルベンゼンスルホン酸 (DBSA) を2. 0部添加し、90℃で3時間反応さ

せ、シードとなるシリコーンゴムラテックスを製造し ※ 純水

SDBS D 4 MPrDMS TEOS

シードのシリコーンゴムラテックスを撹拌しながら、そ 40 除き、かつMPrDMSのかわりにャーメタクリロイル の系に調製したシリコーン原料含有エマルジョンを一括 追加して4時間撹拌を続けた後、25℃に冷却して20 時間放置後、水酸化ナトリウムでpHを8.9にして重 合を終了させ、シリコーンゴムラテックス (A-1) を 得た。シリコーンゴム原料の重合転化率は87%であっ た。得られたラテックスは、固形分濃度25%、平均粒 子径80 nm、ゲル含有量85%であった。

【0131】製造例2

[シリコーンゴムラテックス (A-2) の製造] 製造例 1において、用いるシリコーンゴム原料からTEOSを 50 ゴムラテックス(A-2)100部(固形分)を一括し

※た。このときの重合転化率は84%であった。また、ラ テックス中のシリコーンゴム粒子の体積平均粒子径は4 0 nmであった。ラテックスのpHは1.3であった。 【0129】別途、以下の成分からなる混合物をホモミ キサーにより10000грmで5分間撹拌してシリコ ーンゴム原料含有エマルジョンを調製した。

[0130]

7 0部 0.5部 80部 1. 6部 0.8部

オキシブロピルジメトキシメチルシラン (DSMA) を 用いたほかは製造例1と同様にして重合を行ない、シリ コーンゴムラテックス (A-2) を得た。得られたラテ ックスは固形分濃度25%、平均粒子径85nm、ポリ スチレン換算重量平均分子量は25万であった。

【0132】製造例3

[シリコーンゴムラテックス (A-3) の製造] 撹拌 機、還流冷却器、チッ素吹込口、単量体追加口、温度計 を備えた5ロフラスコに製造例2で得られたシリコーン

て仕込んだ。つぎに系を撹拌しながらチッ素気流下で6 0℃に昇温し、60℃到達後、ラジカル垂合開始剤であ るtープチルパーオキシイソプロピルカーボネートO. 2部を仕込み、撹拌を10分続けたのち、ナトリウムホ ルムアルデヒドスルホキシレート (SFS) 0. 2部、 エチレンジアミン4酢酸2ナトリウム (EDTA) O. 01部および硫酸第一鉄0.0025部を仕込み、2時

23

間撹拌して架橋反応を終了させ、シリコーンゴムラテッ*

純水 SDBS SFS

EDTA

硫酸第一维

* クス(A-3)を得た。得られたラテックスは固形分濃 度25%、平均粒子径85nm、ゲル含有量90%であ った。

【0133】製造例4

[シリコーンゴムラテックス(A-4):シリコーンゴ ムとアクリルゴムとからなる複合ゴムラテックスの製 造] 撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、単量体追加

口、温度計を備えた5口フラスコに

※ 0℃に昇温し、40℃到達後、

1. 5部 0. 4部

0.01部

0.0025部

を一括して仕込んだ。

【0134】つぎに系を撹拌しながらチッ素気流下で4※ アクリル酸プチル (BA)

メタクリル酸アリル (AIMA) y ーメタクリロイルオキシプロピル

トリメトキシシラン (TSMA) クメンハイドロパーオキサイド (CHP)

30部 0.3部

0. 6部 0.02部

からなる単量体混合物の15%を一括で仕込み、1時間 撹拌し、その後残りの単量体混合物を連続的に1時間か けて滴下し、滴下終了後1時間撹拌を続け、重合を終了 させ、アクリルゴムラテックスを得た。転化率は99%★

> 純水 SDBS

D 4 TEOS 平均粒子径60 nm、ゲル含有量99%であった。 【0135】別に 100部

★であった。得られたラテックスは、固形分濃度17%、

0.1部

70部

1.8部

からなるシリコーンゴム原料含有混合物をホモミギサー を調製した。

【0136】前記のアクリルゴムラテックスの系を85 ℃に約40分かけて昇温後、DBSA1.5部を添加 し、ついで前記シリコーンゴム原料含有混合物エマルジ ョンを3時間かけて滴下した。そののち、85℃で1時 間撹拌を続けたのち、25℃に冷却して20時間保持し た。ついで、系のp.Hを水酸化ナトリウムで9.5に調 整し、重合を終了させ、シリコーンゴムとアクリルゴム☆

純水 ロジン酸ナトリウム

SFS EDTA

硫酸第一维

☆からなる複合ゴムラテックス(シリコーンゴムラテック で100000грmで10分間撹拌して、エマルジョン 30 ス(A-4))を得た。シリコーンゴム原料の重合転化 率は84%であった。得られたラテックスは固形分濃度 26%で、平均粒子径81nm、ゲル含有量89%であ った。

【013.7】製造例5

[ポリアクリル酸プチルゴムラテックス(B-1)の製 造〕撹拌機、湿流冷却器、チッ素吹込口、単量体追加

口、温度計を備えた5口フラスコに

200部

1.5部 0.4部

0.01部

0.0025部 ▶で昇温させ、40℃到達後、

を一括して仕込んだ。

【0138】系を撹拌しながらチッ素気流下に40℃ま◆

ВА

AIMA

CHP

100部 1部

0. 1部

た。重合転化率は97%であった。得られたラテックス 終了後、40℃で1時間撹拌を続けて重合を終了させ 50 は、pH8.2、固形分濃度32%、平均粒子径80n

からなる混合物を連続的に6時間かけて滴下した。滴下・

```
特開平11-100481
                            (14)
                                              26
              25
                            * * [0139]
m、ゲル含有量99%であった。
          製造例6
           [ポリプタジエンゴムラテックス(B-2)の製造]
           オートクレーブに
                                             200部
            44水
                                             0 2部
             渦硫酸カリウム (KPS)
                                              0 2部
             tードデシルメルカプタン(t-DM)
を仕込んだ。オートクレープ内の空気を真空ポンプで除※ ※いたのち、
                                                1部
             オレイン酸ナトリウム
                                                2部
             ロジン酸ナトリウム
                                              100部
             ブタジエン
                               ★量85%であった。
を仕込んだ。
                                【0141】製造例7
【0140】系の温度を60℃まで昇温させ、重合を開
                                [酸基含有共重合体ラテックス(S)の製造] 撹拌機、
始させた。重合を12時間で終了させた。重合転化率は
                                還流冷却器、チッ素吹込口、単量体追加口、温度計を備
96%であった。得られたゴムラテックスは、pH8.
                                えた5ロフラスコに
6、固形分濃度32%、平均粒子径70 nm、ゲル含有★
                                              200部
             純水
                                              0.6部
             ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム
                                              0.4部
             SFS
                                             0.01部
             EDTA
                                           0.0025部
             硫酸第一鉄
                               ☆で昇温した。65℃に到達後、
 を一括して仕込んだ。
 【0142】系を撹拌しながらチッ素気流下に65℃ま☆
                                                 5部
              メタクリル酸プチル (BMA)
                                                20部
                                               0.1部
              t - DM
                                              0.05部
              CHP
 からなる1段目単量体混合物を連続的に滴下した。滴下◆ ◆終了後、
                                                60部
                                                15部
              メタクリル酸 (MAA)
                                               0.2部
              t - DM
                                              0.15部
              CHP
                                 れる1段目単量体混合物を一括で添加したのち、2段目
 からなる2段目単量体混合物を連続的に滴下した。1段
                                 単量体混合物を連続的に6時間滴下した。またジオクチ
 目および2段目単量体混合物は、連続的に均等に5時間
                                 ルスルホコハク酸ナトリウムを滴下1時間目に0.5
 かけて滴下した。滴下開始から2時間後にジオクチルス
                                 部、3時間目に0.5部追加した。滴下終了後、60℃
 ルホコハク酸ナトリウム 0. 6部を添加した。滴下終了
                                 で1時間撹拌を続けることによって芳香族ビニル系樹脂
  後、65℃で1時間撹拌を続けて重合を終了させ、酸基
                                  (T-1) \sim (T-3) のラテックスを得た。重合転化
  含有共重合体ラテックス(S)を得た。重合転化率は9
                                  率、固形分濃度を表1に示す。
  8%であった。得られたラテックスは、固形分濃度33
                                 【0144】なお、表1中の略号は、以下のことを示
  %、ゲル含有量0%、平均粒子径100nmであった。
  [0143] 製造例8~10
                                  【0145】AN:アクリロニトリル
  [芳香族ビニル系樹脂 (T-1)~(T-3)の製造]
                                  ST: スチレン
  撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、単量体追加口およ
                                  \alpha S : \alpha - \forall f \lambda \lambda f \nu \lambda
  び温度計を備えた5口フラスコに、純水250部、乳化
                                  PMI: Nーフェニルマレイミド
  剤であるジオクチルスルホコハク酸ナトリウム 1.0
  部、SFSO. 5部、EDTAO. 01部、硫酸第一鉄
                                  [0146]
                                  [表1]
  0. 0025部を仕込み、系を撹拌しながらチッ素気流
```

下に60℃まで昇温させた。60℃到達後、表1に示さ

芳香族ビニル系樹脂の組成 (部)	製造例8	製造例9	製造例10
1段目単量体混合物			
A N	25		17
ST	75		63
αS	-	75	-
PMI	-	-	20
t - D M	0.3	0.2	0.2
CHP	0.2	-	0.3
2 段目単量体混合物			
AN	-	25	_
a S	-	-	-
t - D M	-	0.2	_
CHP	-	0.3	_
重合転化率 (%)	99	95	98
固形分濃度 (%)	29	28	29
略号	T - 1	T-2	T - 3

【0147】実施例1

(1) シリコーンゴムラテックスとアクリルゴムラテッ クスとの混合ラテックスからの共肥大化ゴムを含むグラ フト共重合体粒子(1)の製造

シリコーンゴムラテックス (A-1) 20部 (固形分) とアクリルゴムラテックス (B-1) 80部 (固形分) とを混合し、15分撹拌したのち、60℃に昇温した。*30 体追加口、温度計を備えた5口フラスコに

純水

共肥大化ゴム (固形分)

オレイン酸ナトリウム SFS

EDTA

硫酸第一鉄

を一括して仕込んだ。

【0149】系を撹拌しながらチッ素気流下に65℃ま※ スチレシ (ST)

> アクリロニトリル (AN) CHP

からなる混合物を3時間かけて連続的に滴下した。滴下 終了後、65℃で1時間撹拌を続けて重合を終了させ、 グラフト共重合体粒子(1)のラテックスを得た。重合 転化率は97%であった。得られたラテックスは、固形 分濃度29%、平均粒子径350nm、ゲル含有畳90 %であった。

【0150】(2) 共肥大化ゴム系AN-ST樹脂の製 造および物性評価

*60℃に到達後、系に水酸化ナトリウムを添加してpH を10に調整し、つづいて酸基含有共重合体ラテックス

(S) を 3. 5部 (固形分) 添加した。撹拌を 4.5分続 けて凝集共肥大化を終了させた。得られた共肥大化ゴム 粒子の粒子径は310nmであった。

【0148】撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、単畳

240部

60部

0. 3部

0.2部

0.01部 0.0025部

※で昇温した。65℃到達後、

30部

10部

0.1部

造例8で得られたAN-ST共重合体(T-1)のラテ ックスとを共肥大化ゴム量が固形分換算で20%になる ように混合して、共肥大化ゴム系AN-ST樹脂のラテ ックスを得た。ついで、塩化カルシウム2部を加えて凝 固させ、凝固スラリーを脱水乾燥して共肥大化ゴム系A N-S T樹脂粉体を得た。

【0151】ついで、得られた共肥大化ゴム系AN-S T樹脂粉末100部に対して、フェノール系安定剤(旭 得られたグラフト共重合体粒子(I)のラテックスを製 50 電化工業(株)製、AO-20)0.2部およびエチレ

ンビスステアリルアマイド 0. 5部を配合し、単軸押出 機(田端機械(株)製、HW-40-28)で溶融混練 し、ペレットを製造した。このペレットを、(株)ファ ナック (FANUC) 製のFAS100B射出成形機を 用いてシリンダー温度240℃に設定してアイゾット試 験片、板状成形体を作製した。アイゾット衝撃強度、落 錘衝撃強度ならびに板状成形体の目視観察による成形外*

ロジン酸ナトリウム SFS EDTA 硫酸第一鉄

を一括して仕込んだ。

【0154】系を撹拌しながらチッ素気流下に40℃ま※

からなる混合物の10%を一括して仕込み、1時間撹拌 後、残りの混合物を連続的に6時間かけて滴下した。な お、ロジン酸ナトリウムを重合開始から1時間後に0. 1部追加し、3時間後さらに0.1部追加し、滴下終了 後、ロジン酸ナトリウムを0.1部追加し、1時間撹拌 を続けて重合を終了させた。重合転化率は99%であっ た。得られたラテックスは、固形分濃度30%、平均粒 子径は290 nm、ゲル含有量は98%であった。

【0155】得られたアクリルゴムラテックスを、実施 例1の共肥大化ゴムラテックスのかわりに用いたほかは**★**

トックスのかわり	に用いたるかる
純水	
SDBS	
DBSA	
D 4	
MPrDMS	

TEOS からなる混合液をホモミキサーで10000rpmで5 分間撹拌したのち、圧力300kgf/cm²に設定し た高圧ホモジナイザーに2回通してエマルジョンを調製 した。得られたエマルジョンを撹拌機、還流冷却器、チ ツ素吹込口、単量体追加口、温度計を備えた5口フラス コに一括で仕込んだ。系を約50分かけて90℃に昇温 したのち、5時間撹拌した。そののち、25℃に冷却し 40 て20時間保持し、水酸化ナトリウム水溶液でpHを 8. 3に調整して重合を完結させ、シリコーンゴムラテ ックスを得た。重合転化率は88.0%であった。得ら れたラテックスは、固形分濃度30%、平均粒子径28 0 nm、ゲル含有量85%であった。

【0 1 5 8】得られたシリコーンゴムラテックスを、実☆

* 観の評価を行なった。また、ペレットを用いて射出成形 加工性を評価した。結果を表2に示す。

[0152]比較例1

実施例1と比較するためにアクリルゴム系AN-ST樹 脂の製造と物性評価を行なった。

【0153】撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、単量 体追加口、温度計を備えた5口フラスコに

200部 0.08部 0.4部 0.01部

0.0025部 ※で昇温させ、40℃到達後、

100部

1部

0.1部

★実施例1と同様にしてグラフト共重合体粒子(I')の ラテックスを調製し、そのラテックスを用いてAN-S 20 T樹脂組成物 (アクリルゴム系AN-ST樹脂) を製造 して、実施例1と同様に物性評価をした。結果を表2に 示す。

[0156] 比較例2

実施例1と比較するためにシリコーンゴム系AN-ST 樹脂の製造と物性評価を行なった。

【0157】シリコーンゴム原料として

200部 1部 1部 100部 2部 1部

☆ 施例 1 の共肥大化ゴムラテックスのかわりに用いたほか は実施例1と同様にしてグラフト共重合体粒子(II') のラテックスを調製し、そのラテックスを用いて、AN - S T 樹脂組成物 (シリコーンゴム系 A N - S T 樹脂) を製造して、実施例1と同様に物性評価をした。結果を 表2に示す。

【0159】比較例3

実施例1と比較するためにシリコーン・アクリル複合ゴ ム系AN-ST樹脂の製造と物性評価を行なった。な お、シリコーン・アクリル複合ゴムは、特開平4-10 0812号公報記載の方法に従った。

【0160】撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、単量

体追加口、温度計を備えた5口フラスコに 240部

20部

比較例2で得たシリコーンゴム (固形分)

40℃まで昇温させ、40℃到達後、 を一括して仕込んだ。

【0 1 6 1】 つぎに、系を撹拌しながらチッ素気流下で 50

31 BA AIMA CHP

からなる混合液を一括で追加して、追加後30分損拌し ** たのち、純水5部、SFSO、2部、硫酸第一鉄0.0025部、EDTAO.01部からなる水溶液を一括で添加して重合を開始した。2時間撹拌を続けて重合を終了させ、シリコーン・アクリル複合ゴムラテックスを得た。重合転化率は98%であった。得られたラテックスは、固形分濃度30%、平均粒子径330nm、ゲル含 10 有量96%であった。

【0162】得られたシリコーン・アクリル複合ゴムラテックスを、実施例10対配大化ゴムラテックスのかわりに用いたほかは実施例1と同様にしてグラフト共重合体粒子(III')のラテックスを調製し、そのラテックスを用いて、AN-ST樹脂組成物(シリコーン・アクリル複合ゴム系AN-ST樹脂)を製造して、実施例1と同様に物性評価をした。結果を表2に示す。【0163] 比較例4

32 8 O部

0.8部

* 実施例1と比較するために、アクリルゴム系AN-ST 樹脂とシリコーンゴム系AN-ST樹脂とのブレンド樹 脂の製造と物性評価を行なった。

【0164】比較例1で得られたアクリルゴム系AN-ST樹脂のラデックスと比較例2で得られたシリコーンゴム系AN-ST樹脂のラデックスと比較例2で得られたシリコーンゴム系AN-ST樹脂のラデックスを実施列1と同様に凝固、脱水、乾燥してブレンド樹脂を製造した。ブレンド樹脂を実施列1と同様に物性評価をした。結果を表2に示す場で試験で使用する平板状形を来用いて目視観察により行ない、表面状態が良好な場合を〇、表面に黒すじ模様がある場合を×で示した。

【表2】-

アイゾット 落師衛難強度 射出成形 衝擊強度 (kg·m) 加工件 (kg · cm/cm) 成形外観 (mm) 23 ℃ - 30 ℃ 23 ℃ - 30 °C 字旅例 1 19 8 6.2 2.3 710 0 比較例 1 Ω 2 4.8 1.7 590 O 2 12 7 3.1 2.0 650 × 3 12 6 5.2 1.9 660 O 4 10 3 5.0 1.9 610

麦

【0167】表2から明らかなように、本発明の共肥大 化ゴム系グラフト共産合体粒子を用いたAN-ST樹脂 組成物は、アクリルゴム系、シリコーンゴム系、従来の シリコーン・アクリルゴム系の樹脂組成物、ブレン ド系樹脂に比べて、耐衝撃性、加工性、成形外観にすぐ れることがわかる。

- 【0168】実施例2~5および比較例5
- (1) シリコーンゴムラテックスとアクリルゴムラテックスとの混合ラテックスからの共肥大化ゴムを含むゲラフト共重合体粒子(II) ~ (V) および (IV) の収速 実施例2~5として、実施例1におけるシリコーンゴムラテックスおよびアクリルゴムラテックスの種類および 量を表3に示すように変更したほかは実施例1と同様に

して、共肥大化ゴムおよび共肥大化ゴムを含むグラフト 共重合体粒子 (II) ~ (V) のラテックスを製造した。 比較例5として、表3に示すようにアクリルゴムラテックスのみを用いたほかは、実施例1と同様にして肥大ゴ ムおよび肥大ゴムを含むグラフト共重合体粒子 (IV') のラテックスを製造した。

【0169】得られた共肥大化ゴム粒子および肥大ゴム粒子の平均粒子径、グラフト重合の重合転化率、グラフト共全合体粒子のラテックスの固形分濃度を表3に示す。

[0170]

[表3]

		33		- 1	長 3				
		コーン テックス		ル系ゴム ックス	共肥大化ゴム 平均粒子径	グラフト 重合転化率		固形分 濃度 (%)	略号
	種類	部(固形分)	種類	部 (固形分)	(nm)	(%)	粒子径(nm)	(,0)	
実施例			(B-1)	90	320	99	385	29	11
2	(A-2) (A-1)	1	(B-1)	1	300	98	370	29	ш
4	(A-3)	1	(B-1)	70	800	98	365	29	IV V
5	(A-1)	40	(B-1)	60	280	99	340	29	-
比較例		_	(B-1)	100	320 1)	98	380	29	ıv,

1) 肥大ゴム

【O 1 7 1】 (2) A N - S T 樹脂組成物の製造と物性 評価

得られたグラフト共重合体 (II) ~ (V) および (I V′)のラテックスを用いてそれぞれ実施例1と同様に

してAN-ST樹脂組成物を製造して、アイゾット衝撃*

*強度、加工性、成形外観の評価を実施例1と同様にして 行なった。結果を表4に示す。

20 [0172]

【表4】

グラフト	アイゾット 衝撃強度 (kg・cm/cm)		射出成形 加工性	成形外観
共型石秤位 1	23℃	- 30 ℃	(mm)	
11	16	6	700	0
III	18	8	720	0
īv	20	10	720	0
v	17	7	710	0
IV'	9	2	610	0
	共重合体粒子 II III IV	サラフト 共変合体粒子 II 16 III 18 IV 20 V 17	グラフト 共産合体粒子 11 16 6 111 18 8 IV 20 10 V 17 7	グラフト 共散合体粒子 (kg・cm/cm) 加工性 (23で -30で (mm) 11 16 6 700 111 18 8 720 IV 20 10 720 V 17 7 710

【0173】表4の結果から明らかなように、アクリル ゴム粒子のみの肥大ゴムからなるグラフト共重合体粒子 を用いた場合に比べて、シリコーンゴム粒子とアクリル ゴム粒子との共肥大化ゴムからなるグラフト共重合体粒 子を用いた場合の方が、高い耐衝撃性および良好な加工 性を示すことがわかる。また、共肥大化ゴムのアクリル ゴムとシリコーンゴムの比率を変えても耐衝撃性、加工 性、成形外観はすぐれることがわかる。

【0174】実施例6~8および比較例6

(1) シリコーンゴムラテックスとブタジエンゴムラテ ックスとの混合ラテックスからの共肥大化ゴムを含むグ ラフト共重合体粒子 (VI) \sim (VIII) および (V') の 50 体粒子 (V') のラテックスを製造した。

実施例6~8として、実施例1におけるアクリルゴムラ テックス (B-1) をプタジエンゴムラテックス (B-2) にかえて、また、シリコーンゴムラテックスおよび ブタジエンゴムラテックスの種類および量を表5に示す ように変更したほかは実施例1と同様にして、共肥大化 ゴムを含むグラフト共重合体粒子 (VI) ~ (VIII) のラ テックスを製造した。

【0175】比較例6として、表5に示すようにプタジ エンゴムラテックスのみを用いたほかは、実施例1と同 様にして肥大ゴムおよび肥大ゴムを含むグラフト共重合 【0176】得られた共肥大化ゴム粒子および肥大ゴム 粒子の平均粒子径、グラフト重合の重合転化率、グラフ

ト共重合体粒子のラテックスの固形分濃度、平均粒子径*

* を表 5 に示す。【0 1 7 7】

【表 5】

		コーン テックス		エン系ゴム テックス	共肥大化ゴム平均粒子径	グラフト 重合転化率	グラフト 共重合体平均	間形分 濃度	略号
	程類	部(固形分)	種類	部(固形分)	(nm)	(%)	粒子径 (nm)	(%)	-4.5
灾施例									
6	(A-1)	15	(B-2)	85	330	99	395	29	VI
7	(A-4)	25	(B-2)	7,5	310	98	370	.29	VII
8	(A-2)	30	(B-2)	70	300	98	360	29	VIII
比較例									
6	-	-	(B-2)	100	340	98	400	29	٧,

【0178】(2) AN-ST樹脂組成物の製造と物性 評価

得られたグラフト共重合体 (VI) ~ (VIII) および

(V')のラテックスを用いてそれぞれ実施例1と同様にしてAN-ST樹脂組成物を製造して:アイゾット衝※

※撃強度、落錘衝撃強度の評価を実施例1と同様にして行なった。結果を表6に示す。 20 【0179】

(表6]

* •

アイゾット衝撃強度 **赛经衛整強度** (kg · cm/cm) 23 ℃ 23 ℃ (kg·m) - 30 °C 実施例 32 12 5.5 7 30 14 5.2 33 14 5.3 比較例 26

【0180】表6の結果から明らかなように、ブタジエンゴム粒子のみの肥大ゴムからなるグラフト共重合体粒 アを用いた場合に比べて、シリコーンゴム粒子とブタジ 40 エンゴム粒子との共肥大化ゴムからなるグラフト共重合 体粒子を用いた場合の方が、高い耐衝撃性を示すことが わかる。また、共肥大化ゴムのシリコーンゴムとブタジエンゴムとの比率を変えても耐衝撃性にすぐれることが わかる。

【0181】実施例9~10および比較例7~8 実施例9~10として、実施例1で得られた共肥大化ゴムをはじめ、表7に示す成分を用いて共肥大化ゴム系グ ラフト共重合体粒子 (IX) ~ (X) のラテックスを製造した。なお、チッ素気流下、重合温度60℃で、追加成分は4時間かけて滴下した。滴下終7後、1時間撹拌を続けて重合を終了させた。また、比較例3で得られたシリコーン・アクリル複合ゴムに対しても同様のグラフト重合を行ない、シリコーン・アクリル複合ゴム系グラフト共重合体粒子 (VI') ~ (VI I') のラデックスを得た。

【0182】 【表7】

	-			
成 分	実施例9	実施例10	比較例7	比較例8
初期仕込み量(部)				280
純水	280	280	280	280
実施例1でえられた共肥 大化ゴム(固形分)	70	50	-	-
比較例3でえられたシリ コーン・アクリル複合 ゴム (固形分)	-	-	70	50
オレイン酸ナトリウム	1	1	1	1
SFS	0.2	0.2	0.2	0.2
EDTA	0.01	0.01	0.01	0.01
硫酸第一鉄	0.0025	0.0025	0.0025	0.0025
追加成分量 (部)	1			35
ST	21	35	21	1
AN	9	15	9	15
+ - DM	-	0.2	-	0.2
СНР	0.3	0.1	0.3	0.1
重合転化率 (%)	98	99	99	97
平均粒子径(nm)	350	390	370	410
斯号	ix	х	VI'	VII'

【0183】得られたラテックスと、製造例9~10で 得られた芳香族ビニル系樹脂(T-2)~(T-3)の ラテックスとを奏8に示す組み合わせでゴム量が20% 30 になるように混合したのち、塩化カルシウム2部を加え で凝固させてスラリーを得た。得られたスラリーを脱水 乾燥し、熱可塑性樹脂組成物の粉末を得た。

【0184】ついで、得られた熱可塑性樹脂組成物粉体 100部に対して、フェノール系安定剤(粗電化工業

(株) 製、AO-20) 0. 2部およびエチレンビスス テアリルアマイド0. 5部を配合し、単軸押出機(田端 機械(株)製、HW-40-28)で溶酸混練し、ペレットを製造した。このペレットを、(株)ファナック (FANUC)製のFAS100B対比形機を用いてシリンダー温度260でに設定して板状成形体を作製した。溶鍍衝撃強度、部熱性(HDT)の評価を行なった。また、ペレットを用いて射出成形加工性を評価した。 結果を表表に示す。

【0185】 【表8】

	グラフト 共宣合体 粒子	芳香族 ビニル系 - 樹脂	落題衝撃 強度 23 ℃ (kg·m)	HDT (°C)	射出成形 加工性 (mm)
実施例					
9	IX	T - 2	4.4	115	480
10	х	т – з	4.1	115	580
比較例					
7	VI'	T - 2	4.1	115	440
8	VII'	T - 8	3.9	114	550

【0186】表8から明らかなように、本発明の熱可塑 性樹脂組成物は耐衝撃性、加工性にすぐれるとともに、 耐熱性もバランスよく兼ね備えていることがわかる。

*(1)共肥大化ゴム系グラフト共重合体粒子(XI)の製造 撹拌機、還流冷却器、チッ素吹込口、単量体追加口、温 度計を備えた5口フラスコに

【0187】実施例t1

純水		220部
実施例1で得られた共肥太化ゴ	ム(固形分)	80部
ロジン酸ナトリウム	111	. 0.2部
SFS		0. 2部
EDTA		0.01部
硫酸第一鉄		0 0025#

を一括して仕込んだ。

※に45℃まで昇温させ、45℃到達後、

【0188】つづいて、系を撹拌しながらチッ素気流下※ メタクリル酸メチル (MMA)

20部 t -ブチルハイドロパーオキサイド (t-BH) 0.08部

からなる混合物を2時間かけて連続的に滴下した。滴下 終了後、45℃で1時間撹拌を続けて重合を終了させ、 共肥大化ゴム系グラフト共重合体粒子 (XI) のラテック. スを得た。重合転化率は97%であった。得られたラテ

ックスは、固形分濃度31%、平均粒子径330nm、 ゲル含有量93%であった。

★【0189】つぎに、得られたラテックスに塩化カルシ 30 ウム2部を加えて凝固させたのち、凝固スラリーを脱水 乾燥して共肥大化ゴム系グラフト共重合体粒子 (XI) か らなる粉末を得た。

[0190]

(2) 塩化ビニル樹脂組成物の製造と物性評価

塩化ビニル樹脂 100部 グラフト共重合体粒子 (XI) 10部 スズ系安定剤 2. 5部 滑削 0.5部 充填剤 3. 0部

高分子加工助剤 の配合物を180℃に調節した熱ロールで5分間混練し たのち、190℃で15分圧縮成形することにより試験 片を作製した。なお、塩化ビニル樹脂は鐘淵化学工業 (株) 製のカネビニール S 1 0 0 8、スズ系安定剤は日 東化成 (株) 製のN-2000E、滑剤はヘキスト (Ho echst) 社製のヘキストワクッス E (Hoechst-Wachs E) 、充填剤は堺化学(株)製のR-650、高分子加 工助剤は鐘淵化学工業(株)製のカネエースPA-20 を用いた。

【0191】得られた試験片を用いて、アイゾット衝撃 強度を23℃および0℃で測定した。また、サンシャイ ンウェザーオーメーターで1000時間暴露した試験片 についても同様に測定を行なった。また、試験片の成形 直後の色調(初期色調)および熱変色性も評価した。結 果を表9に示す。

2部

【0192】比較例9

比較例3で得られたシリコーン・アクリル複合ゴムを用 50 いたほかは実施例11と同様にしてグラフト重合して、

41

グラフト共重合体粒子(VIII') からなる粉末を製造し た。また、グラフト共重合体粒子(XI)からなる粉末の かわりにグラフト共重合体粒子(VIII') からなる粉末 を用いたほかは実施例11の(2)と同様にして塩化ビ ニル樹脂組成物を製造し、試験片を作製した。

【0193】得られた試験片を用いて、実施例11と同 様にアイゾット衝撃強度、初期色調、熱変色性の評価を*

* 行なった。結果を表9に示す。

【0194】なお、表9中の初期色調は、実施例11の

(2) の配合からグラフト共重合体粒子 (XI) を除いた 配合で作製されたアイゾット試験片の色調を基準にし て、色差で評価した。

[0195]

【表9】

	アイ (k	ゾット衝撃 g・cm/ci	強度 n)	初期色調	熱変色性
ŀ	成形	直後	暴露後	(AE)	(AE)
t	23℃	0℃	23℃		
実施例 11	122	11	112	3	23
比較例 9	115	9	104	6	35

化ゴム系グラフト共重合体粒子を塩化ビニル樹脂の耐衝 撃性改質剤として用いた場合、従来法によって得られた シリコーン・アクリル複合ゴム系グラフト共重合体粒子 を用いた場合と比べて耐衝撃性、耐候性、初期色調およ び熱変色性にすぐれることがわかる。

【0197】実施例12~14および比較例10~12

【0196】表9に示された結果から、本発明の共肥大 20※例11および比較例9における塩化ビニル樹脂組成物中 のグラフト共重合体粒子の配合量を表10に示すように それぞれ変更して、試験片の作製およびアイゾット衝撃 試験を実施例11と同様にして行なった。結果を表10 に示す。

[0198]

【表10】

実施例12~14および比較例10~12として、実施※

	グラフト共	配合体粒子	アイゾット (kg・cn	衝撃強度 1/cm)
	種類	配合量(部)	23℃	0.0
実施例			10	5
12	Χī	5	1	
13	χı	7	15	7
14	ХI	15	178	98
比較例				
10	VIII'	5	9	4
11	VIII'	7	12	6
12	VIII'	15	167	92

【0199】表10に示された結果から、本発明の共肥 大化ゴム系グラフト共重合体粒子を含む組成物は塩化ビ ニル樹脂への配合割合を変えても、従来法によって得ら れたシリコーン・アクリル複合ゴム系グラフト共重合体 粒子を含む組成物と比べて耐衝撃性にすぐれることがわ かる。

【0200】実施例15~18

(1) シリコーンゴムラテックスとアクリルゴムラテッ クスとの混合ラテックスからの共肥大化ゴムを含むグラ フト共重合体粒子 (XII) ~ (XV) の製造 実施例15~18として、実施例1におけるシリコーン

50 ゴムラテックスおよびアクリルゴムラテックスの種類お

よび量を表11に示すように変更したほかは実施例1と 同様にして共肥大化ゴムを製造した。得られた共肥大化 ゴムを用いて実施例11と同様にしてグラフト共重合体 粒子(XII)~(XV)からなるそれぞれの粉末を得た。 得られた共肥大化ゴム粒子およびグラフト共重合体粒子* * の平均粒子径、グラフト重合の重合転化率を表11に示 す。 . [0201]

【寿11]

)コーン テテックス		ル系ゴム - ックス	共肥大化ゴム平均粒子径	グラフト 重合転化率	グラフト 共重合体平均	固形分 濃度	略号
	種類	部(固形分)	種類	部(固形分)		(%)	粒子径 (nm)	(%)	略写
実施例									
15	(A-2)	8	(B-1)	92	330	99	360	29	XII
16	(A-1)	12	(B-1)	88	320	99	340	29	XIII
17	(A-3)	25	(B-1)	75	310	99	340	29	XIV
18	(A-3)	50	(B-1)	50	260	99	280	29	xv
比較例									
13		-	(B-1)	100	320	99	340	29	ıx,

【0202】(2)塩化ビニル樹脂組成物の製造および 物件評価

実施例1.1において、共肥大化ゴム系グラフト共重合体 (XI) の粉末のかわりに共肥大化ゴム系グラフト共重合 体粒子 (XII) ~ (XV) の粉末を用いたほかは実施例 L 1と同様にして塩化ビニル樹脂組成物の調製および試験 片の作製を行ない、アイゾット衝撃強度を測定した。結 果を表12に示す。

【0203】比較例13

実施例15のシリコーンゴムラテックス (A-2) のか 30 わりに、製造例7で得られたアクリルゴムラテックス ※

※ (B-1)を用いたほかは、実施例15と同様にしてア クリルゴム粒子のみからなる肥大ゴム(平均粒子径32 0 nm) を製造した。この肥大ゴムを用いて、実施例1 5と同様にグラフト重合して、グラフト共重合体粒子 (IX') からなる粉末を製造した。また、グラフト共重 合体粒子(X)からなる粉末のかわりにグラフト共重合 体粒子(IX')からなる粉末を用いたほかは実施例11 と同じ配合、同じ手段で試験片を作製し、アイゾット衝 撃強度を測定した。結果を表12に示す。 [0.204]

【表12】

	グラフト 共重合体粒子	·アイゾット衝撃強度 · (kg・cm/cm)		
v -	大型管体位于	23 ℃	0.40	
実施例				
15	XII	115	10	
16	. XIII	135	12	
17	VIX	125	12	
18	xv	120	14	
比較例				
13	IX'	35	6	

【0205】表12に示された結果から、共肥大化ゴム 系グラフト共重合体粒子における共肥大化ゴム中のシリ コーンゴムの割合が異なっても高い耐衝撃性を示すこと がわかる。また、アクリルゴム粒子のみからなる肥大ゴ 50 はじめ、以下の成分を用いて共肥大化ゴム系グラフト共

ムを用いても高い耐衝撃性は得られないことがわかる。 【0206】実施例19および比較例14 実施例19として、実施例1で得られた共肥大化ゴムを

特開平11-100481

45 重合体粒子(XVI)の粉末を製造した。なお、重合温度 は60℃で、チッ素気流下で追加成分を3時間かけて適 下し、滴下終了後、さらに1時間撹拌を続けて重合を終 了させた。またラテックスからの粉末の回収は、実施例* * 11と同様にした。重合転化率は98%であり、平均粒 子径は370 n mであった。 [0207]

初期仕込み成分

240部 鉢水 60部 実施例1で得られた共肥大化ゴム(固形分) 0.5部 オレイン酸ナトリウム 0. 2部 SFS 0.01部 EDTA 0.0025部 硫酸第一鉄

[0208]

追加成分 27部 S T 11部 AN 2.部 メタクリル酸 0.4部 t - DM0.1部

CHP にしてグラフト共重合体粒子 (X') の粉末を製造し

た。

【0210】得られたグラフト共重合体粒子の粉末を、 表13に示す熱可塑性樹脂100部に対して表13に示 す割合で配合し、さらにフェノール系安定剤(旭電化工 業(株)製、AO-20)0.2部およびエチレンビス ステアリルアマイド 0.5部を配合し、単軸押出機(田 端機械(株)製、HW-40-28)で溶融混練し、ペ レットを製造した。このペレットを(株)ファナック (FANUC) 製のFAS100B射出成形機を用いて 30 PBT:ポリプチレンテレフタレート シリンダー温度260℃に設定してアイゾット試験片を 作製した。アイゾット衝撃強度の評価を行なった。結果 × を表13に示す。 表

※【0211】実施例20~21および比較例15~16 リコーン・アクリル複合ゴムを用いたほかは前記と同様 20 実施例20~21として、実施例11で得られたグラフ のそれぞれに対する比較例15~16として、比較例9 で得られたグラフト共重合体粒子(VIII') の粉末を用 い、実施例19と同様にしてアイゾット試験片を作製し て、アイゾット衝撃強度の評価を行なった。結果を表1 3に示す。

【0212】なお、表13の熱可塑性樹脂の略号は以下 に示すとおりである。

【0213】PA:ポリアミド

[0214] 【表13】 1.3

アイゾット衝撃強度 グラフト共重合体粒子 熱可塑性 23 ℃ 樹脂 (kg·cm/cm) 配合量(部) 種類 22 30 XVI 実施例19 PΑ 18 20 x' 比較例14 20 実施例 20 ΧI 15 PRT 18 15 VIII' 比較例15 80 5 χı 実施例21 PC

【0215】表13に示された結果から、本発明の共肥 大化ゴム系グラフト共重合体粒子をエンジニアリング熱 可塑性樹脂の耐衝撃性改質剤として用いた場合(実施例 50 較例14~16)と比べて高い耐衝撃性改善効果が発現

比較例16

VIII'

19~21)、従来の方法で得られたシリコーン・アク リル複合ゴム系グラフト共重合体粒子を用いた場合(比

76

47

されることがわかる。 【0216】

【発明の効果】本発明によれば、シリコーンゴムラテックスとアクリル系ゴムラテックスおよび(または)共役 ジエン系ゴムラテックスとを凝集共肥大化させて得られ* * る共肥大化ゴムを用いて熱可塑性樹脂の改質剤であるグラフト共重合体粒子を得ることができる。該グラフト共 重合体粒子と熱可塑性樹脂とからなる熱可塑性樹脂組成物は耐衝撃性、耐候性、加工性、熱変色性、成形外規に すぐれたものである。

フロントページの続き

(72)発明者 細井 英機

兵庫県神戸市垂水区西舞子8丁目16-19-1006

THIS PAGE BLANK (USPTO)